(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-157362

(43)公開日 平成7年(1995)6月20日

(51) Int.Cl.⁶

識別記号 庁内整理番号 FΙ

技術表示箇所

C 0 4 B 35/10

C 0 4 B 35/10

Ε

審査請求 未請求 請求項の数1 FD (全 4 頁)

(21)出願番号

特願平5-329732

(71)出願人 000006264

三菱マテリアル株式会社

(22)出願日 平成5年(1993)12月1日 東京都千代田区大手町1丁目5番1号

(72)発明者 岸野 淳

埼玉県大宮市北袋町1-297三菱マテリア

ル株式会社中央研究所内

(74)代理人 弁理士 富田 和夫 (外1名)

(54) 【発明の名称】 高強度および高靱性を有する酸化アルミニウム基セラミックス

(57)【要約】

【目的】 高強度および高靭性を有するA12 O3 基セ ラミックスを提供する。

【構成】 A12 O3 基セラミックスが、全体に占める 割合で0.1~30重量%のZrO2、安定化Zr O2 、およびMgOのうちの1種以上が、残部のA12 O3 の粒界に分布し、かつ前記A12 O3 粒内に、高温 圧縮加工による塑性変形で形成された転位が、透過型電 子顕微鏡で測定して1×104 ~9×1014cm-2の密度 で存在する組織を有する。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 全体に占める割合で0.1~30重量% の酸化ジルコニウム、安定化酸化ジルコニウム、および 酸化マグネシウムのうちの1種以上が残部の酸化アルミ ニウムの粒界に分布し、かつ前記酸化アルミニウム粒内 に、高温圧縮加工による塑性変形で形成された転位が、 透過型電子顕微鏡で測定して 1×10⁴ ~9×10¹⁴ cm -2の密度で存在する組織を有することを特徴とする高強 度および高靭性を有する酸化アルミニウム基セラミック ス。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】この発明は、高強度および高靭性 を有する酸化アルミニウム(以下、A12 O3 で示す) 基セラミックスに関するものである。

[0002]

【従来の技術】従来、一般にAl2 O3 基セラミックス が、各種の切削工具や、機械部品および治具などの製造 にエンジニアリングセラミックスとして用いられ、かつ これが、例えば特公平1-37348号公報に記載され るように、全体に占める割合で0.1~30重量%(以 下、%は重量%を示す)の酸化ジルコニウム(以下、Z rO2 で示す)、ZrO2 に酸化イットリウム、酸化セ リウム、および酸化マグネシウム(以下、それぞれY2 O3 , CeO2 、およびMgOで示す) のうちの1種以 上を1~20モル%の割合で固溶させてなる安定化Zr O2 、およびMgOのうちの1種以上が、残部のA12 O3 の粒界に分布した組織をもつことも知られている。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】一方、近年の各種機械 装置の高性能化および小型化、さらに切削加工の高速化 はめざましく、これに伴ない、上記の各種構造部材や切 削工具にはより一段の強度と靭性が要求されるが、これ らに適用されている上記の従来A12 O3 基セラミック スにおいては、これに十分満足に対応することができる 強度と靭性を具備していないのが現状である。

[0004]

【課題を解決するための手段】そこで、本発明者等は、 上述のような観点から、上記の従来A12 O3 基セラミ ックスに着目し、これの強度および靭性を向上させるべ く研究を行なった結果、上記の従来A12 O3 基セラミ ックスに、高温圧縮加工、望ましくは1300~140 0℃の温度で、40~90%の加工率で鍛造的高温圧縮 加工を施して、これを塑性変形させると、上記高温圧縮 加工による塑性変形前のA 1 2 O3 基セラミックスにお けるA12 O3 粒内には、通常転位が存在しないか、あ るいはこれが存在しても透過型電子顕微鏡で測定して高 々1×10° cm-2程度の密度(以下、転位密度は透過型 電子顕微鏡による測定値を示す)でしかなかったもの

形成されるようになり、前記A 12 O3 粒内における転 位密度が1×10⁴ ~9×10¹⁴cm⁻²である場合にA1 2 O3 基セラミックスは一段と高い強度と靭性をもつよ うになるという研究結果を得たのである。

【0005】この発明は、上記の研究結果にもとづいて なされたものであって、全体に占める割合で0.1~3 0%のZrO2、安定化ZrO2、およびMgOのうち の1種以上が、残部のA12 O3 粒界に分布し、かつA 12 O3 粒内に高温圧縮加工による塑性変形で形成され 10 た転位が1×104~9×10¹⁴ cm⁻²の密度で存在する 組織を有する、強度および靭性のすぐれたA12 〇3 基 セラミックスに特徴を有するものである。

【0006】なお、この発明のA12 O3 基セラミック スにおいて、ZrO2、安定化ZrO2、およびMgO の含有割合を0.1~30%としたのは、その割合が 0.1%未満では十分な焼結性が得られず、この結果所 望の強度および靭性を確保するのが困難となり、一方そ の割合が30%を越えると耐摩耗性が低下するようにな るという理由にもとづくものであり、またA12O3粒 内の転位密度を1×10⁴ ~9×10¹⁴cm⁻²と定めたの は、その転位密度が1×10⁴ cm⁻²未満では強度および 靭性に一段の向上効果が得られず、一方転位密度が9× 1 O¹⁴cm⁻²を越えると、応力集中によって破壊し易くな り、高靭性を保持することができないという理由による ものであり、この1×10⁴ ~9×10¹⁴cm⁻²の転位密 度、望ましくは1×10⁶~1′×10¹¹cm⁻²の転位密 度は、上記の通り通常1300~1400℃の温度で、 40~90%の加工率、望ましくは60~90%の加工 率で鍛造的高温圧縮加工を施すことにより形成すること ができるものである。

[0007]

【実施例】つぎに、この発明のA 12 O3 基セラミック スを実施例により具体的に説明する。原料粉末として、 いずれも $0.1\sim0.8\mu$ mの範囲内の平均粒径を有す るA12 O3 粉末、ZrO2 粉末、Y2 O3 : 3モル% 含有の安定化ZrO2 粉末、CeO2:8モル%含有の 安定化ZrO2 粉末、MgO:9モル%含有の安定化Z rO2 粉末、およびMgO粉末を用意し、これら原料粉 末を表1に示される配合組成に配合し、遊星型ボールミ ルにて5時間湿式混合した後、乾燥し、プレス成形にて 圧粉体A~Fを形成した。ついで、上記圧粉体A~F を、それぞれAr雰囲気中、1300℃に1時間保持の 条件で低温予備焼結した後、これに1400℃の温度で 50MPaの応力にて表2に示される加工率で鍛造的圧 縮加工を施して塑性変形させることにより本発明A 12 O3 基セラミックス(以下、本発明セラミックスとい う) 1~10をそれぞれ製造した。また、比較の目的 で、上記圧粉体A~Fを、Ar雰囲気中、1550℃に 2時間保持の条件で普通焼結することにより従来A 12 が、これより一段と高い密度で転位がA 12 O3 粒内に 50 O3 基セラミックス(以下、従来セラミックスという)

4

 $1\sim6$ をそれぞれ製造した。

【0008】ついで、この結果得られた各種のセラミックスについて、A12 O3 粒内の転位密度を測定すると共に、強度および靭性を評価する目的で、曲げ強度およ*

*び破壊靭性値を測定した。これらの測定結果を表2に示した。

【0009】

【表1】

7 47 11 2 11 11		、画好思及在		3811		4117
						:: 級
						en .
						5
						-
						: 10, A1203
		•				0,
%						
重	,					
(m)						(Mg0)
						M &
		ti.ive*	aster .			J
松		(Y ₂ 0 ₃):20.A1 ₁ 03:残	103:残	既		安定化250g
		£		::		u .
) {	, C	0		Z 7)
羅			. 1	:20, A1201		Ĥ
71.		₹ţ	A	A 1		
		0.	0,	_		0,
-	殿	: 2	(CeO ₁):20, Al	0 2	凝	(Y ₂ O ₃):10,
4□	**	<u> </u>	<u> </u>	•••	579	
	0	÷	~~		0 3	_m
	1 2	7) e	0 %	1 2	0
足	Ą	. Υ	9	(Mg0)	A	×
	, 0		,		1, A 1 2	
	1	0	0	o		o ်
		2 r	Z r	Z r	g O: 0.	1 2
	0	: (E	7	18	0	矛
	2r0 ₂ :10,A1;03:残	安定化2 r O ₂	安定化2 r O _l	安定化2 r O ₁	Mg	安定化ZrO ₂
		ir.	£1~1	(1 _d		ፒኮነ
涵	¥	В	၁	D	紐	(E4
種		Ш.	¥	В	存	
				-	4-2-	

[0010]

※40※【表2】

6

h
٠,

種別		圧粉体 記 号	高温圧縮 加 工 率 (%)	転位密度 (em ⁻²)	曲 げ 強 度 (M P a)	破 椒 靭 性 値 (M P a • m ^{1/2})
本発明セラミックス	1	А	7 0	3 × 1 0 ⁷	150	7. 0
	2	Λ	8 0	2×10 9	165	7. 5
	3	В	6 0	5 × 1 0 ⁶	184	8. 2
	4	.В	7 5	4×10 ⁸	153	7. 9
	5	C	70	7 × 1 0 ⁸	142	6.8
	6	С	8 0	6 × 1 0 10	1.49	7. 2
	7	D	6 5	8 × 1 0 ⁷	157	6. 9
	8	Е	8 0	7 × 1 0 ⁷	173	6. 5
	9	Е	9 0	4 × 1 0 9	164	6. 1
	10	F	7 5	6 × 1 0 9	170	7. 7
従来セラミックス	1	Λ	_	転位なし	78	4.8
	2	В	_	転位なし	8 7	4. 3
	3	c	- .	転位なし	9 4	4. 1
	4	D	_	転位なし	83	3. 7
	5	Е	_	転位なし	74	4. 1.
	6	F	_	転位なし	6 9	3. 7

[0011]

【発明の効果】表2に示される結果から、高温圧縮加工による塑性変形によってA12 O3 粒内に転位が形成された本発明セラミックス1~10は、いずれも前記転位が存在しない従来セラミックス1~6に比して一段とす*

* ぐれた強度と靭性をもつことが明らかである。上述のように、この発明のA 1 2 O3 基セラミックスは、極めて高い強度と靭性を具備するものであるから、これが適用される各種の産業分野ですぐれた性能を発揮するものである。